Rec'd PCT/PTO 25 JUN 2004 _PCT/JP 02/13601

本 国 特 許 庁 JAPAN PATENT OFFICE

26.12.02

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office

出願年月日

Date of Application:

2001年12月27日

REC'D 0.3 MAR 2003

PCT

WIPO

出願番号 Application Number:

特願2001-397569

[ST.10/C]:

[JP2001-397569]

出 願 人
Applicant(s):

東京応化工業株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2003年 2月12日

特 許 庁 長 官 Commissioner, Japan Patent Office 人司信一路

【書類名】 特許願

【整理番号】 T01-01014

【提出日】 平成13年12月27日

【あて先】 特許庁長官殿

【国際特許分類】 H01L 21/027

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県川崎市中原区中丸子150番地 東京応化工業

株式会社内

【氏名】 新堀 博

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県川崎市中原区中丸子150番地 東京応化工業

株式会社内

【氏名】 . 菅田 祥樹

【特許出願人】

【識別番号】 000220239

【氏名又は名称】 東京応化工業株式会社

【代表者】 横田 晃

【代理人】

【識別番号】 100098800

【弁理士】

【氏名又は名称】 長谷川 洋子・

【電話番号】 03-3669-0511

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 056410

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 要約書 1

【プルーフの要否】 要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 パターン微細化用被覆形成剤およびそれを用いた微細パターンの形成方法

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ホトレジストパターンを有する基板上に被覆し、その熱収縮作用を利用してホトレジストパターン間隔を狭小せしめた後、当該被覆を実質的に完全に除去して微細パターンを形成するために使用される被覆形成剤であって、(a)水溶性ポリマーと、(b)その構造中に少なくとも1個の窒素原子を有する水溶性架橋剤を含有することを特徴とするパターン微細化用被覆形成剤。

【請求項2】 (a)成分がアクリル系ポリマー、ビニル系ポリマー、および セルロース系ポリマーの中から選ばれる少なくとも1種である、請求項1記載の パターン微細化用被覆形成剤。

【請求項3】 (b)成分がトリアジン系誘導体、グリコールウリル誘導体、および尿素系誘導体の中から選ばれる少なくとも1種である、請求項1または2記載のパターン微細化用被覆形成剤。

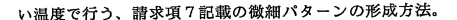
【請求項4】 被覆形成剤が濃度3~50質量%の水溶液である、請求項1 ~3のいずれか1項に記載のパターン微細化用被覆形成剤。

【請求項5】 被覆形成剤(固形分)中に、(a)成分を1~99質量%、(b)成分を1~99質量%含有する、請求項1~4のいずれか1項に記載のパターン微細化用被覆形成剤。

【請求項6】 被覆形成剤(固形分)中に、(a)成分を40~99質量%、(b)成分を1~60質量%含有する、請求項1~4のいずれか1項に記載のパターン微細化用被覆形成剤。

【請求項7】 ホトレジストパターンを有する基板上に、請求項1~6のいずれかに記載のパターン微細化用被覆形成剤を被覆した後、熱処理により該被覆形成剤を収縮させ、その収縮作用によりホトレジストパターン間の間隔を狭小せしめ、次いで上記被覆形成剤を実質的に完全に除去する工程を含む、微細パターンの形成方法。

【請求項8】 熱処理を、基板上のホトレジストパターンの軟化点よりも低



【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明はホトリソグラフィ技術分野におけるパターン微細化用被覆形成剤およびそれを用いた微細パターンの形成方法に関する。さらに詳しくは、近年の半導体デバイスの集積化、微小化に対応し得るパターン微細化用被覆形成剤およびそれを用いた微細パターンの形成方法に関する。

[0002]

【従来の技術】

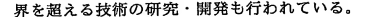
半導体デバイス、液晶デバイス等の電子部品の製造においては、基板にエッチングなどの処理を施すに際し、活性放射線に感応するいわゆる感放射線ホトレジスト組成物を用いて基板上に被膜(ホトレジスト層)を設け、次いでこれを活性放射線で選択的に照射して露光し、現像処理を行って、ホトレジスト層を選択的に溶解除去して基板上に画像パターン(ホトレジストパターン)を形成し、これを保護層(マスクパターン)として基板にホールパターン、トレンチパターン等のコンタクト用パターンなどの各種パターンを形成するホトリソグラフィー技術が用いられている。

[0003]

近年、半導体デバイスの集積化、微小化の傾向が高まり、これらパターンの形成についても微細化が進み、現在パターン幅0.20μm以下の超微細加工が要求されており、マスクパターン形成に用いられる活性光線も、KrF、ArF、F2エキシマレーザー光や、電子線などの短波長の照射光が利用され、マスクパターン形成材料としてのホトレジスト材料についても、これらの照射光に対応した物性をもつものの研究・開発が行われている。

[0004]

このように新規なホトレジスト材料開発による超微細化対応策に加え、ホトレジスト材料の延命化を図るという点から、既存のホトレジスト材料を用いて、パターン形成プロセスに改良を加えることで、ホトレジスト材料のもつ解像度の限



[0005]

例えば、特開平5-166717号公報では、基板上に塗布したパターン形成 用レジストに抜きパターンを形成した後、該パターン形成用レジストとミキシン グするミキシング生成用レジストを基板全面に塗布した後、ベークして、ミキシ ング層をパターン形成用レジスト側壁~表面に形成し、前記ミキシング生成用レ ジストの非ミキシング部分を除去して、上記ミキシング層寸法分の微細化を図っ た抜きパターン形成方法が開示されている。また特開平5-241348号公報 では、酸発生剤を含有するレジストパターンを形成した基板上に、酸の存在下で 不溶化する樹脂を被着した後、熱処理し、前記樹脂にレジストから酸を拡散させ て樹脂とレジストパターン界面付近に一定厚さのレジストを形成した後、現像し て、酸の拡散がされていない樹脂部分を除去することにより、上記一定の厚さ寸 法分の微細化を図ったパターン形成方法が開示されている。

[0006]

しかしながらこれらの方法は、レジストパターン側壁に形成される層の厚さのコントロールが難しく、ウェーハ面内の熱依存性が十数 n m / ℃程度と大きく、現在の半導体デバイスの製造で用いられる加熱装置ではウェーハ面内を均一に保つことが非常に困難であり、パターン寸法のバラツキの発生を抑制することができない。また、ミキシング層を設けたことによるディフェクト (パターン欠陥)が生じやすく、この場合の不具合解決は非常に難しいという問題がある。

[0007]

一方、レジストパターンを熱処理等で流動化させパターン寸法を微細化する方法も知られている。例えば特開平1-307228号公報では、基板上にレジストパターンを形成した後、熱処理を行い、レジストパターンの断面形状を変形させることにより、微細なパターンを形成する方法が開示されている。また特開平4-364021号公報では、レジストパターンを形成した後、その軟化温度の前後に加熱し、レジストの流動化によりそのパターン寸法を変化させて微細なパターンを形成する方法が開示されている。

[0008]

これらの方法は、ウェーハ面内の熱依存性は数 n m / ℃程度であり、この点での問題点は少ないものの、熱処理によるレジストの変形・流動のコントロールが困難なため、ウェーハ面内で均一なレジストパターンを設けることが難しいという問題がある。

[0009]

上記方法をさらに発展させた方法として、例えば特開平 7-45510号公報では、基板上にレジストパターンを形成した後、基板上に前記レジストパターンの流動しすぎを防止するためのストッパとしての樹脂を形成し、次いで熱処理し、レジストを流動化させてパターン寸法を変化させた後、樹脂を除去して微細なパターンを形成する方法が開示されている。そして上記樹脂として、具体的にはポリビニルアルコールを用いているが、ポリビニルアルコールは、水に対する溶解性が不十分なため、水洗で完全に除去することが難しく、良好なプロフィルのパターンの形成が難しく、また経時安定性の面でも必ずしも満足し得るものとはいえない。

[0010]

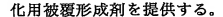
【発明が解決しようとする課題】

本発明は上記事情に鑑みてなされたもので、特に被覆形成剤を用いたパターンの微細化において、フォーカスマージンを維持したままホトレジストパターンを 微細化することができるなど、パターン寸法の制御性に優れる特性を有するとと もに、良好なプロフィルおよび半導体デバイスにおける要求特性を備えた微細パターンを得ることができる被覆形成剤およびこれを用いた微細パターン形成方法 を提供することを目的とするものである。

[0011]

【課題を解決するための手段】

上記課題を解決するために本発明は、ホトレジストパターンを有する基板上に被覆し、その熱収縮作用を利用してホトレジストパターン間隔を狭小せしめた後、当該被覆を実質的に完全に除去して微細パターンを形成するために使用される被覆形成剤であって、(a)水溶性ポリマーと、(b)その構造中に少なくとも1個の窒素原子を有する水溶性架橋剤を含有することを特徴とするパターン微細



[0012]

上記において、(a) 成分としてアクリル系ポリマー、ビニル系ポリマー、およびセルロース系ポリマーの中から選ばれる少なくとも1種を用いるのが好ましい

[0013]

また、(b) 成分としてトリアジン系誘導体、グリコールウリル誘導体、および尿素系誘導体の中から選ばれる少なくとも1種を用いるのが好ましい。

[0014]

また本発明は、ホトレジストパターンを有する基板上に、上記パターン微細化 用被覆形成剤を被覆した後、熱処理により該被覆形成剤を収縮させ、その収縮作 用によりホトレジストパターン間の間隔を狭小せしめ、次いで上記被覆形成剤を 実質的に完全に除去する工程を含む、微細パターンの形成方法を提供する。

[0015]

上記において、熱処理を、基板上のホトレジストパターンの軟化点よりも低い 温度で行うのが好ましい。

[0016]

【発明の実施の形態】

以下、本発明について詳述する。

[0017]

本発明のパターン微細化用被覆形成剤は、基板上に設けられたホトレジストパターンの間に画定された、ホールパターン、トレンチパターンなどに代表されるパターンを被覆するためのものであって、その熱収縮作用によって上記ホトレジスト間に画定されたパターンの広さ、幅を狭小ならしめた後、当該被覆を実質的に完全に除去して、微小なパターンを形成するのに用いられるものである。

[0018]

ここで「被覆を実質的に完全に除去して」とは、該被覆形成剤の熱収縮作用を 利用してホトレジストパターン間隔を狭小せしめた後、ホトレジストパターンと の界面に、該被覆形成剤を有意な厚さ分残存させることなく、すべて除去し切ると いうことを意味するものである。したがって本発明では、該被覆形成剤をホトレジストパターン界面付近に一定厚さ残存させて該残存所定厚さ分だけパターンを微 細化する等の方法は含まない。

[0019]

かかる本発明のパターン微細化用被覆形成剤は、(a)水溶性ポリマーと、(b) その構造中に少なくとも1個の窒素原子を有する水溶性架橋剤を含有する。

上記(a) 成分としての水溶性ポリマーは、室温で水に溶解し得るポリマーであればよく、特に制限されるものでないが、本発明ではアクリル系ポリマー、ビニル系ポリマー、およびセルロース系ポリマーの中から選ばれる少なくとも1種を含む構成とするのが好ましい。

[0020]

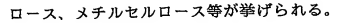
アクリル系ポリマーとしては、例えば、アクリル酸、アクリル酸メチル、メタクリル酸、メタクリル酸メチル、N, Nージメチルアクリルアミド、N, Nージメチルアミノプロピルメタクリルアミド、N, Nージメチルアミノプロピルアクリルアミド、Nーメチルアクリルアミド、ジアセトンアクリルアミド、N, Nージメチルアミノエチルメタクリレート、N, Nージエチルアミノエチルメタクリレート、N, Nージメチルアミノエチルメタクリレート、アクリロイルモルホリン等のモノマーを構成成分とするポリマーまたはコポリマーが挙げられる。

[0021]

ビニル系ポリマーとしては、例えば、Nービニルピロリドン、ビニルイミダゾリジノン、酢酸ビニル等のモノマーを構成成分とするポリマーまたはコポリマーが挙げられる。

[0022]

セルロース系ポリマーとしては、例えばヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート、ヒドロキシプロピルメチルセルロースアセテートフタレート、ヒドロキシプロピルメチルセルロースへキサヒドロフタレート、ヒドロキシプロピルメチルセルロースアセテートサクシネート、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロール、セルロールアセテートへキサヒドロフタレート、カルボキシメチルセルロース、エチルセル



[0023]

中でも、p H調整が容易であるという点からアクリル系ポリマーが最も好ましい。さらには、アクリル系ポリマー以外の水溶性ポリマー(例えば、上記ビニル系ポリマー、セルロース系ポリマー)とのコポリマーとすることが、加熱処理時にホトレジストパターンの形状を維持しつつ、ホトレジストパターン間隔の収縮効率を高くすることができるという点から好ましい。(a)成分は1種または2種以上を用いることができる。

[0024]

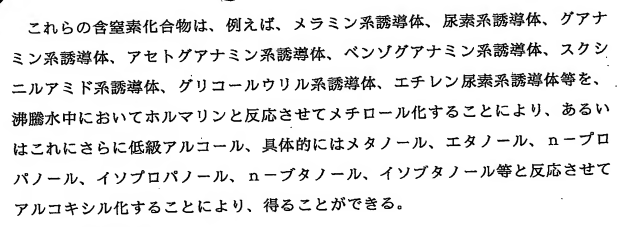
(a) 成分は、コポリマーとして用いた場合、構成成分の配合比は特に限定されるものでないが、特に経時安定性を重視するなら、アクリル系ポリマーの配合比を、それ以外の他の構成ポリマーよりも多くすることが好ましい。なお、経時安定性の向上は、アクリル系ポリマーを上記のように過多に配合する以外に、Pートルエンスルホン酸、ドデシルベンゼンスルホン酸等の酸性化合物を添加することにより解決することも可能である。

[0025]

(a) 成分の配合量は、使用上必要十分な膜厚とするためには、本発明被覆形成剤(固形分)中、1~99質量%程度とするのが好ましく、より好ましくは40~99質量%程度であり、特には65~99質量%程度である。

上記(b) 成分としての水溶性架橋剤は、その構造中に少なくとも1個の窒素原子を有する。このような水溶性架橋剤としては、少なくとも2個の水素原子がヒドロキシアルキル基および/またはアルコキシアルキル基で置換された、アミノ基および/またはイミノ基を有する含窒素化合物が好ましく用いられる。これら含窒素化合物としては、例えばアミノ基の水素原子がメチロール基またはアルコシキメチル基あるいはその両方で置換された、メラミン系誘導体、尿素系誘導体、グアナミン系誘導体、アセトグアナミン系誘導体、ベンゾグアナミン系誘導体、スクシニルアミド系誘導体や、イミノ基の水素原子が置換されたグリコールウリル系誘導体、エチレン尿素系誘導体等を挙げることができる。

[0026]



[0027]

これら含窒素化合物の中でも、架橋反応性の点から、少なくとも2個の水素原子がメチロール基、または(低級アルコキシ)メチル基、あるいはその両方で置換されたアミノ基あるいはイミノ基を有する、ベンゾグアナミン系誘導体、グアナミン系誘導体、メラミン系誘導体、グリコールウリル系誘導体、および尿素系誘導体が好ましい。特には、ベンゾグアナミン系誘導体、グアナミン系誘導体、メラミン系誘導体が好ましい。そして、これらはトリアジン環1個あたり、メチロール基または(低級アルコキシ)メチル基を平均3個以上6個未満有するものがより好ましい。

[0028]

このような含窒素化合物としては、具体的には、MX-750として市販されトリアジン環1個あたりメトキシメチル基が平均3.7個置換されているメトキシメチル化ベンゾグアナミン、SB-203として市販されているベンゾグアナミン、BX-55Hとして市販されているイソブトキシメチル化ベンゾグアナミン(以上、いずれも三和ケミカル社製)、サイメル1125として市販されているメトキシメチル化エトキシメチル化ベンゾグアナミン(三井サイアナミッド社製)等のベンゾグアナミン系誘導体や、MX-788として市販されているメトキシメチル化メラミン(三和ケミカル社製)、サイメル1141として市販されているメトキシメチル化イソブトキシメチル化メラミン(三井サイアナミッド社製)等のメラミン系誘導体などが挙げられる。また、グリコールウリル系誘導体としては、サイメル1172として市販されているメチロール化グリコールウリル(三井サイアナミッド社製)などが挙げられる。



(b) 成分の配合量は、本発明被覆形成剤(固形分)中に1~99質量%程度とするのが好ましく、より好ましくは1~60質量%程度であり、特には1~35質量%程度である。

[0030]

本発明のパターン微細化用被覆形成剤は、3~50質量%濃度の水溶液として用いるのが好ましく、5~20質量%濃度の水溶液として用いるのが特に好ましい。濃度が3質量%未満では基板への被覆不良となるおそれがあり、一方、50質量%超では、濃度を高めたことに見合う効果の向上が認められず、取扱い性の点からも好ましくない。

[0031]

なお、本発明のパターン微細化用被覆形成剤は、上記したように溶媒として水を用いた水溶液として通常用いられるが、水とアルコール系溶媒との混合溶媒を用いることもできる。アルコール系溶媒としては、例えばメチルアルコール、エチルアルコール、プロピルアルコール、イソプロピルアルコール、グリセリン、エチレングリコール、プロピレングリコール、1,2ーブチレングリコール、1,3ーブチレングリコール、2,3ーブチレングリコール等が挙げられる。これらのアルコール系溶媒は、水に対して30質量%程度を上限として混合して用いられる。

[0032]

本発明被覆形成剤には、上記 (a) 成分、 (b) 成分に加えて、さらに所望により、水溶性アミンや界面活性剤等を配合してもよい。

[0033]

水溶性アミンとしては、25 Cの水溶液における p K a (酸解離定数)が 7. $5\sim13$ のアミン類が挙げられる。具体的には、例えば、モノエタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、2-(2-Pミノエトキシ)エタノール、N, Nージメチルエタノールアミン、N, Nージエチルエタノールアミン、Nーメチルエタノールアミン、Nースチルエタノールアミン、Nースチルエタノールアミン、Nースチルジエタノー

ルアミン、モノイソプロパノールアミン、ジイソプロパノールアミン、トリイソプロパノールアミン等のアルカノールアミン類;ジエチレントリアミン、トリエチレンテトラミン、プロピレンジアミン、N,Nージエチルエチレンジアミン、1,4ーブタンジアミン、Nーエチルーエチレンジアミン、1,2ープロパンジアミン、1,3ープロパンジアミン、1,6ーへキサンジアミン等のポリアルキレンポリアミン類;2-エチルーへキシルアミン、ジオクチルアミン、トリブチルアミン、トリプロピルアミン、トリアリルアミン、ヘプチルアミン、シクロへキシルアミン等の脂肪族アミン;ベンジルアミン、ジフェニルアミン等の芳香族アミン類;ピペラジン、Nーメチルーピペラジン、メチルーピペラジン、ヒドロキシエチルピペラジン等の環状アミン類等が挙げられる。中でも、沸点140 C以上(760mmHg)のものが好ましく、例えばモノエタノールアミン、トリエタノールアミン等が好ましく用いられる。水溶性アミンの添加は、不純物発生防止、pH調整等の点に点において効果的である。

[0034]

水溶性アミンを配合する場合、被覆形成剤(固形分)に対して0.1~30質量%程度の割合で配合するのが好ましく、特には2~15質量%程度である。0.1質量%未満では経時による液の劣化が生じるおそれがあり、一方、30質量%超ではホトレジストパターンの形状悪化を生じるおそれがある。

[0035]

界面活性剤としては、特に限定されるものでないが、本発明に含まれる(a) 成分に対し溶解性が高く、懸濁を発生しない等の特性が必要である。このような特性を満たす界面活性剤を用いることにより、特に被覆用材料を塗布する際の気泡 (マイクロフォーム) 発生を抑えることができ、該マイクロフォーム発生と関係があるとされるディフェクトの発生の防止を図ることができる。

上記の点から、N-アルキルピロリドン系界面活性剤、第4級アンモニウム塩 系界面活性剤、およびポリオキシエチレンのリン酸エステル系界面活性剤の中か ら選ばれる少なくとも1種が好ましく用いられる。

[0036]

N-アルキルピロリドン系界面活性剤としては、下記一般式(I)

[0037]

$$\begin{bmatrix}
N \\
R_1
\end{bmatrix}$$
[10038]

(式中、 R_1 は炭素原子数 6以上のアルキル基を示す) で表されるものが好ましい。

[0039]

かかるN-アルキルピロリドン系界面活性剤として、具体的には、N-ヘキシル-2-ピロリドン、N-ヘプチル-2-ピロリドン、Nーオクチル-2-ピロリドン、Nーデシルー2ーピロリドン、Nーデシルー2ーピロリドン、Nーデシルー2ーピロリドン、Nードデシルー2ーピロリドン、Nードデシルー2ーピロリドン、Nードデシルー2ーピロリドン、Nートリデシルー2ーピロリドン、Nーテトラデシルー2ーピロリドン、Nーペンタデシルー2ーピロリドン、Nーヘキサデシルー2ーピロリドン、Nーヘプタデシルー2ーピロリドン、Nーオクタデシルー2ーピロリドン等が挙げられる。中でもN-オクチルー2ーピロリドン(「SURFADONE LP100」; I S P社製)が好ましく用いられる。

[0040]

第4級アンモニウム系界面活性剤としては、下記一般式 (II)

[0041]

$$\begin{bmatrix} R_{2} \\ R_{3} - N - R_{5} \\ R_{4} \end{bmatrix}^{+} X^{-}$$
 (II)

[0042]

〔式中、 R_2 、 R_3 、 R_4 、 R_5 はそれぞれ独立にアルキル基またはヒドロキシアルキル基を示し(ただし、そのうちの少なくとも1つは炭素原子数6以上のアルキル基またはヒドロキシアルキル基を示す); X^- は水酸化物イオンまたはハロゲ

ンイオンを示す〕

で表されるものが好ましい。

[0043]

かかる第4級アンモニウム系界面活性剤として、具体的には、ドデシルトリメ チルアンモニウムヒドロキシド、トリデシルトリメチルアンモニウムヒドロキシ ド、テトラデシルトリメチルアンモニウムヒドロキシド、ペンタデシルトリメチ ルアンモニウムヒドロキシド、ヘキサデシルトリメチルアンモニウムヒドロキシ ド、ヘプタデシルトリメチルアンモニウムヒドロキシド、オクタデシルトリメチ ルアンモニウムヒドロキシド等が挙げられる。中でも、ヘキサデシルトリメチル アンモニウムヒドロキシドが好ましく用いられる。

[0044]

ポリオキシエチレンのリン酸エステル系界面活性剤としては、下記一般式 (II I)

[0045]

$$R_6O - (CH_2CH_2O)_n P OH$$
OH
(III)

[0046]

(式中、 R_6 は炭素原子数 $1\sim 10$ のアルキル基またはアルキルアリル基を示し; R_7 は水素原子または(CH_2CH_2O) R_6 (ここで R_6 は上記で定義したとおり)を示し;nは $1\sim 20$ の整数を示す)で示されるものが好ましい。

[0047]

かかるポリオキシエチレンのリン酸エステル系界面活性剤としては、具体的には「プライサーフA 2 1 2 E」、「プライサーフA 2 1 0 G」(以上、いずれも第一工業製薬(株)製)等として市販されているものを好適に用いることができる。

[0048]

界面活性剤を配合する場合、その配合量は、被覆形成剤(固形分)に対して0

. 1~10質量%程度とするのが好ましく、特には0.2~2質量%程度である。界面活性剤を配合することにより、塗布性の向上、面内均一性、パターンの収縮率のバラツキ防止、マイクロフォームの発生防止、ディフェクトの発生防止等を図ることができる。

[0049]

本発明に係る微細パターン形成方法は、ホトレジストパターンを有する基板上に、上記のパターン微細化用被覆形成剤を被覆した後、熱処理により該被覆形成剤を収縮させ、その収縮作用によりホトレジストパターン間の間隔を狭小せしめ、次いで上記被覆形成剤を除去する工程を含む。

[0050]

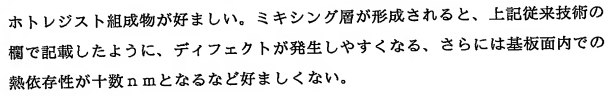
ホトレジストパターンを有する基板の作製は、特に限定されるものでなく、半導体デバイス、液晶表示素子、磁気ヘッドあるいはマイクロレンズなどの製造において用いられる常法により行うことができる。例えば、シリコンウェーハ等の基板上に、化学増幅型等のホトレジスト組成物を、スピンナーなどで塗布、乾燥してホトレジスト層を形成した後、縮小投影露光装置などにより、紫外線、deepーUV、エキシマレーザー光などの活性光線を、所望のマスクパターンを介して照射するか、あるいは電子線により描画した後、加熱し、次いでこれを現像液、例えば1~10質量%テトラメチルアンモニウムヒドロキシド(TMAH)水溶液等のアルカリ性水溶液などを用いて現像処理することによって、基板上にホトレジストパターンを形成することができる。

[0051]

なお、ホトレジストパターンの材料となるホトレジスト組成物としては、特に限定されるものではなく、i線、g線用ホトレジスト組成物、KrF、ArF、 F_2 等のエキシマレーザー用ホトレジスト組成物、さらにはEB(電子線)用ホトレジスト組成物等、広く一般に用いられるホトレジスト組成物を用いることができる。

[0052]

このような中でも特に、ホトレジストパターンを形成した場合、該ホトレジストパターンと本発明被覆形成剤との界面付近にミキシング層を形成しないような



[0053]

一般にi線、g線用ホトレジスト組成物(例えばノボラック樹脂とナフトキノンジアジド系感光剤を含有するポジ型ホトレジスト組成物、等)を用いた場合には上記の問題が発生するおそれがないので、それらを考慮する必要はないが、エキシマレーザー用ホトレジスト組成物、EB(電子線)用ホトレジスト組成物等の、露光により酸を発生する化合物(酸発生剤)を含有する化学増幅型ホトレジスト組成物を用いた場合は、この酸発生剤から発生する酸によって、被覆形成剤とホトレジストパターンとの界面付近にミキシング層が形成される場合があるため、この点について考慮する必要がある。ミキシング層の形成は、酸発生剤から発生される酸の拡散長(拡散距離)や、添加される塩基性物質の添加量などにより左右される。したがって、エキシマレーザー用ホトレジスト組成物、EB(電子線)用ホトレジスト組成物等を用いる場合、上記ミキシング層が発生しないようなホトレジスト組成物を選択して用いるのが望ましい。

[0054]

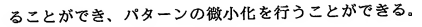
次いで、このようなホトレジストパターンを有する基板上に、パターン微細化 用被覆形成剤を塗布し被覆する。なお、被覆形成剤を塗布した後に、60~15 0℃程度の温度で10~90秒間程度、基板にプリベークを施してもよい。

[0055]

被覆方法は従来の熱フロープロセスにおいて通常行われていた方法に従って行うことができる。すなわち、例えばスピンナー等により、上記パターン微細化用 被覆形成剤の水溶液を基板上に塗布する。

[0056]

次いで熱処理を行って、被覆形成剤からなる塗膜を収縮させる。これに伴い、 該塗膜に接するホトレジストパターン間の間隔が狭められる。このホトレジスト パターン間の間隔は、すなわち、最終的に得られるパターンの径や幅を規定する ことから、これによりホールパターンの径やトレンチパターンの幅を狭小化させ



[0057]

加熱温度は、被覆形成剤からなる塗膜の収縮を起こし得る温度であって、パターンの微細化を行うに十分な温度であれば、特に限定されるものでないが、ホトレジストパターンの軟化点よりも低い温度で加熱するのが好ましい。このような温度で行うと、プロフィルの良好な微細パターンを形成することができ、また特にウェーハ面内におけるデューティ比(Duty)比、すなわちウェーハ面内におけるパターン間隔に対する依存性を小さくすることができる。

[0058]

なお、「ホトレジストパターンの軟化点」とは、基板上に形成したホトレジストパターンが、基板の加熱処理により自発的に流動化(フロー)し始める温度を 意味する。

[0059]

現在のホトリソグラフィー技術において用いられる種々のホトレジスト組成物の軟化点を考慮すると、上記加熱処理は通常、60~150℃程度の温度で、1 0~90秒間程度行われる。

[0060]

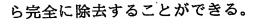
ただし、上述のプリベークとこの加熱処理については、その加熱温度はホトレジスト組成物の軟化点以下の温度であって、被覆形成剤が熱収縮し得る温度であればよく、また加熱時間は被覆形成剤が乾燥し得る程度の時間で、そのプロセスのスループットに見合う時間であればよく、特に制限されるものでない。

[0061]

被覆形成剤からなる塗膜の厚さとしては、ホトレジストパターンの高さと同程 度あるいはそれを覆う程度の高さが好ましく、通常、0.1~8.0μm程度が 適当である。

[0062]

この後、パターン上に残留する被覆形成剤からなる塗膜は、水系溶剤、好ましくは純水により10~60秒間洗浄することにより除去する。本発明に係る被覆形成剤は、水での洗浄除去が容易で、かつ、基板およびホトレジストパターンか



[0063]

そして基板上に、幅広となったホトレジストパターン間隔をなす、微小化され たパターンを有する基板が得られる。

[0064]

本発明により得られる微細パターンは、これまでの方法によって得られる解像 限界よりもより微細なパターンサイズを有するとともに、良好なプロフィルを有 し、所要の要求特性を十分に満足し得る物性を備えたものである。

[0065]

本発明が適用される技術分野としては、半導体分野に限られず、広く液晶表示素子、磁気ヘッド製造、さらにはマイクロレンズ製造等に用いることが可能である。

[0066]

【実施例】

次に、実施例により本発明をさらに詳細に説明するが、本発明はこれらの例に よってなんら限定されるものではない。なお、配合量は特記しない限り質量%で ある。

[0067]

(実施例1)

アクリル酸とビニルピロリドンを構成成分とするコポリマー(アクリル酸:ビニルピロリドン=2:1 (質量比)) 98g、およびテトラ (ヒドロキシメチル) グリコールウリル2gを、水1900gに溶解させ、固形分濃度5質量%の被 覆形成剤を調製した。

[0068]

基板上にノボラック樹脂およびナフトキノンジアジド系感光剤を構成成分とするポジ型ホトレジスト組成物であるTDMR-AR2000(東京応化工業(株)製)を回転塗布し、90℃で90秒間ベーク処理し、膜厚1.3μmのホトレジスト層を形成した。

[0069]

該ホトレジスト層に対して、露光装置Nikon NSR-2205i14E (ニコン(株)製)を用いて露光処理し、110℃にて90秒間加熱処理を施し、2.38質量%TMAH(テトラメチルアンモニウムヒドロキシド)水溶液を用いて現像処理した。このとき得られたホールパターン寸法(すなわち、ホトレジストパターンがなす間隔)は411.8nmであった。

[0070]

該ホールパターン上に前記被覆形成剤を塗布し、120℃で60秒間加熱処理 し、ホトレジストパターンの微細化処理を行った。続いて23℃の純水を用いて 被覆形成剤を完全に除去した。そのときのホトレジストパターン(ホールパター ン)の寸法は231.2nmであった。

[0071]

(実施例2)

アクリル酸とビニルピロリドンを構成成分とするコポリマー(アクリル酸:ビニルピロリドン=2:1(質量比))98g、およびテトラ(ヒドロキシメチル)グリコールウリル2gを、水400gに溶解させ、固形分濃度20質量%の被覆形成剤を調製した。

[0072]

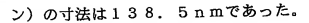
基板上にエキシマレーザー用ホトレジスト組成物であるDP-TF010PM (東京応化工業(株)製)を回転塗布し、130℃で150秒間ベーク処理し、 膜厚3.0μmのホトレジスト層を形成した。

[0073]

該ホトレジスト層に対して、露光装置FPA3000EX3(キャノン(株) 製)を用いて露光処理し、120℃にて150秒間加熱処理を施し、2.38質量%TMAH水溶液を用いて現像処理した。このとき得られたホールパターン寸法(すなわち、ホトレジストパターンがなす間隔)は202.2 n mであった。

[0074]

該ホールパターン上に前記被覆形成剤を塗布し、120℃で60秒間加熱処理 し、ホトレジストパターンの微細化処理を行った。続いて23℃の純水を用いて 被覆形成剤を完全に除去した。そのときのホトレジストパターン(ホールパター



[0075]

(実施例3)

アクリル酸とビニルピロリドンを構成成分とするコポリマー(アクリル酸:ビニルピロリドン=2:1 (質量比)) 98g、およびテトラ(ヒドロキシメチル) グリコールウリル2gを、水400gに溶解させ、固形分濃度20質量%の被覆形成剤を調製した。

[0076]

基板上に電子線用ホトレジスト組成物であるEP-TF004 E L (東京応化工業(株)製)を回転塗布し、150℃で300秒間ベーク処理し、膜厚2.0 μ mのホトレジスト層を形成した。

[0077]

該ホトレジスト層に対して、描画装置HL-800D((株)日立製作所製)を用いて描画処理し、140℃にて300秒間加熱処理を施し、2.38質量%TMAH水溶液を用いて現像処理した。このとき得られたホールパターン寸法(すなわち、ホトレジストパターンがなす間隔)は234.8 n m であった。

[0078]

該ホールパターン上に前記被覆形成剤を塗布し、120℃で60秒間加熱処理 し、ホトレジストパターンの微細化処理を行った。続いて23℃の純水を用いて 被覆形成剤を完全に除去した。そのときのホトレジストパターン(ホールパター ン)の寸法は172.6nmであった。

[0079]

(比較例1)

実施例1において、被覆形成剤としてポリビニルアルコールの5質量%水溶液を用いた以外は、実施例1と同様の方法でホトレジストパターン形成したところ、23℃の純水での除去処理によっても被覆形成剤を完全に除去することができず、目視で確認できる残留物が基板上に残存した。

[0080]

(比較例2)

実施例2において、被覆形成剤を用いなかった以外は、実施例2と同様にしてホトレジストパターンを形成した。すなわち、実施例2において、基板上のホトレジスト層を2.38質量%TMAH水溶液を用いて現像処理し、ホールパターン(パターン寸法202.2nm)を形成した後、被覆形成剤を塗布することなく、そのまま該基板を120℃で60秒間加熱処理した。その結果、ホトレジストパターン(ホールパターン)の寸法に変化はみられず、パターンの微細化ができなかった。

[0081]

【発明の効果】

以上詳述したように本発明によれば、ホトレジストパターンを有する基板上に被覆形成剤(塗膜)を設け、これを熱処理してホトレジストパターン間隔を狭め、次いで上記塗膜を実質的に完全に除去する微細パターンの形成方法を利用した技術において、パターン寸法の制御性に優れるとともに、被覆形成剤(塗膜)の除去性に優れ、かつ、良好なプロフィルおよび半導体デバイスにおける要求特性を備えた微細パターンを得ることができる。

【書類名】

要約書

【要約】

【課題】 被覆形成剤を用いた微細パターンの形成方法において、パターン寸法の制御性に優れるとともに、良好なプロフィルおよび半導体デバイスにおける要求特性を備えた微細パターンを得ることができる被覆形成剤およびこれを用いた微細パターン形成方法を提供する。

【解決手段】 ホトレジストパターンを有する基板上に被覆し、その熱収縮作用を利用してホトレジストパターン間隔を狭小せしめた後、当該被覆を実質的に完全に除去して微細パターンを形成するために使用される被覆形成剤であって、(a) 水溶性ポリマーと、(b) その構造中に少なくとも1個の窒素原子を有する水溶性架橋剤を含有することを特徴とするパターン微細化用被覆形成剤、および該被覆形成剤を用いた微細パターンの形成方法。

【選択図】 なし

出願人履歴情報

識別番号

[000220239]

1. 変更年月日

1990年 8月30日

[変更理由]

新規登録

住 所

神奈川県川崎市中原区中丸子150番地

氏. 名

東京応化工業株式会社